

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-077620

(43)Date of publication of application: 21.04.1986

(51)Int.CI.

C01B 33/28 B01J 29/28 // C07C 2/86 C07C 15/08

(21)Application number: 59-199800

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

25.09.1984

(72)Inventor: OTAKE MASAYUKI

TSURITA YASUSHI

(54) ZEOLITE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a zeolite compsn. useful as a novel catalyst by allowing an aq. mixture contg. sparingly water-soluble alumina source, silica source, and phosphate source, together with org. amine or quat. ammonium ion to cause hydrothermal reaction. CONSTITUTION: An aq. mixture contg. sparingly watersoluble alumina source, silica source, and phosphate source together with an org. amine or a quat. ammonium ion is prepd. The aq. mixture is charged in an autoclave and heated to cause hydrothermal reaction. Crystalline aluminophospho silicate is obtd. by filtering the reaction liquid. The principal powder X-ray diffraction peaks of the zeolite compsn. are given in Table 1 and 2. The zeolite compsn. is suited as catalyst for reactions requiring shape selectivity, such as prepn. of dialkyl benzene compds., synthesis of hydrocarbon from methanol, etc.

<u> </u>	Ž.	<u>*************************************</u>			
m/404 (1)	±-2%€ 9	መውሪዥ (ቂ)	- Pour		
11.1.203	AP - 140	22 E62	oft.		
00 1 ex	A	men ten	*		
60 t 2.4	95	4:23 ± 203	8		
7.0 202	Si	1.21 1.0.7	**		
5.2 46.2	4	2.4/ 1 6 /	978		
4:54 + 3.2	83	مي 1 دد. د	. 55		
1.50 + 0.7	F	V. 42 - 32.	**		
1.39 + 11.9	- 1	F-37 - 4.04	\$		
4.50 ± 0.44	2 43	3 86 T 9,07	*		
*(2) ± 0.0%	.89	\$123 X 6107	ų.		
3 45 1 0.07	***	1.77 1.0.27	**		
3.21 10.01	5	4.50 ± 0.01	8 6		
1 50 1 0.02	86	2,00 - 3,05	**		
1,99 1 0,02	25	2.02 - 0.02	**		
2.74 1 0.21	58				

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 77620

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号		@公開	昭和61年(19	86)4月21日
C 01 B 33/28 B 01 J 29/28		A - 7918 - 4 G 7059 - 4 G				
// C 07 C 2/86 15/08		8217-4H	審査請求	未請求	発明の数 1	(全8頁)

❷発明の名称 ゼオライト組成物

到特 願 昭59-199800

②出 額 昭59(1984)9月25日

砂発 明 者 大 竹 正 之 横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合 研究所内

⑫発 明 者 釣 田 寧 横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合 研究所内

和出 願 人 三菱化成工業株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

砲代 理 人 弁理士 長谷川 一 外1名

	ļ	明	細	書
発明(の名を	鲊		
ゼオ	ライ	卜組成	铷	

- 2 特許請求の範囲
 - (i) 水に難啓性のアルミナ源とシリカ源。リン酸源及び有機アミン若しくは第 × 級アンモニウムイオンとを含有する水性混合物を水熱反応させることにより得られる結晶性アルミノホスホシリケートであつて、主要な粉末又線回折ピークが下配表ー/又は表ー2で示されるものであることを特徴とするゼオライト組成物。

_	<u>′</u>	表 -	
面間隔(Å)	ピーク強度	面間鬼(Å)	ピーク強度
11.1 ±0.3	中~強	11.2 ±0.2	中
10.0 ±0.3	中~強	10.1 ±0.2	中
7.4 ±0.2	54	6.73 ± 0.2	\$3
7.1 ±0.2	53	s.75 ± 0.1	55
6.3 ± 0.2	弱	5.61 ±0.1	弱
6.04 ± 0.2	弱	s.03 ± 0.1	舜

s.56 ± 0.1	इ न्द्रि	4.62 ± 0.1	弱
5.01 ± 0.1	麵	4.39 ± 0.08	弱
4.60 ± 0.08	弱	3.86 ± 0.07	強
4.25 ± 0.08	弱	3.73 ± 0.07	中
3.85 ± 0.07	強	3.49 ± 0.07	5
3.71 ± 0.05	強	3.07 ± 0.05	弱
3.04 ± 0.03	弱	3.00 ± 0.05	羇
2.99 ± 0.02	弱	2.01 ± 0.02	弱
2.94 ± 0.02	5 5		

- (2) 特許請求の範囲第 / 項に記載のセオライト 物 超成形において。該アルミナ頭が築ペーマイトであることを特徴とするもの。
- . (3) 特許請求の範囲第1項又は第2項に記載の セオライト組成物において、シリカ/アルミ ナのモル比が1~50の範囲にあることを特 数とするもの。
- 3 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はゼオライト組成物に関する。 詳しく は本発明は新規な結晶性アルミノホスホシリケ --ト多孔体に関するものである。

〔従来の技術〕

セオライトは結晶であり、その粉末 X 級パターンを観測すれば、異なる構造のセオライトではその構造を反映する粉末 X 級回折図が異なるものとなる。このようにして識別されたゼオライトの数は、天然セオライトで約 4 0 種、 合成セオライトで百数十種に及ぶと言われている。

は、R.M. Barrer ちの先駆的研究以来、その実用上の重要性から数多くの研究が実施されてい

近年に至り、アルミナ原、シリカ原、水酸化 物族及び水からなる混合物にさらに有機アンモ ニウムイオン。有機アミン等の有機テンプレー ト剤を添加するととにより、従来とは異たる結 具構造を有するゼオライトが生成するととが報 告された。このようなセオライトとしては、例 えば2811-1 あるいは2811-11 などのいわゆ るペンタシル型ゼオライトが代表的なものであ る。ペンヌシル型ゼオライトは酸素10員項よ り成る細孔を有するために効果的な形状選択性 を示す。このゼオライトは特にメタノールから のガソリン合成、芳香族化合物の選択的合成等 に優れた触媒となる。ペンタシル型セオライト はその独自の構造の他、天然ゼオライトあるい はそれまで知られていた合成セオライトに比較 してシリカ/アルミナモル比が高いことも特徴 であ、そのシリカノアルミナモル比は約20か これはゼオライトが比較的簡単な化合物の組合せから生じる結晶ではあるが、生成物は必ずしも熱力学的に最も安定を相ではなく単安定相のためである。

ゼオライトは、まずその骨格構造により特徴づけられるが、それ以外の性質も重要であり、特に触媒として使用する場合には、同一骨格構造のゼオライトであつても他の話性質の相違が反応活性に大きな影響を及ぼす。 例えばゼオライトのシリカ/アルミナ比は固体酸点の数や強度に関与し、結晶の大きさは反応選択性に関係する。また、触媒活性点の分布位置も反応活性、生成物分布に影響する可能性がある。

合成ゼオライト、特に結晶性アルミノシリケートゼオライトは、一般的に言えば、少なくともアルミナ源、シリカ源、水酸化物源及び水からなる混合物を加熱することにより合成される。加熱は実用上約よりでから約ょりのこの温度で自己水蒸気圧下に実施され、この反応は通常、水熱反応と称されている。ゼオライトの製造法

ら任ぼ無限大まで変化させることができる。

上記のペンタシル型ゼオライト、特に Z 8 M ー S 型ゼオライトに代表されるいわゆる高シリカゼオライトは、従来のゼオライトに比較して反応選択性。触族寿命の点などで卓越する場合が多いため、その合成法に関しては確々の角度から研究され、様々な製造法が提案されている。 Z 8 H ー S ゼオライトにおける研究の一部を概略的にまとめると、

- ① より安価な有機テンプレート剤を使用した 合成法(特開昭 5 3 - /34,799、特開昭 5 5 - 67,522 など)
- ② より規定された形態の結晶の合成法。特に大きい結晶サイズの製造法(特開昭なるーペタ、8、8、19、特開昭なるーノノル、8、19をど)
- ③ アルミニウムの分布位置の制御(USP ベ,088,605)あるいは複合化したセオライ ト(特開昭58-24、353)
- ④ 格子中のアルミニウムの一部または大部分を他の元素、例えばホウ素、鉄、ガリウム等

に置換したゼオライト (特開昭 53-55.500) たどが挙げられる。

[発明が解決しよりとする問題点]

とこのによりによって、 一とこのによりによりになる。 では、 には、 ののは、 のの。 ののは、 のの

(間週点を解決するための手段]

本発明者らは以上のようを背景に鑑み、一層

要 -	<u>′</u>	表 -	2
面間隔 (4)	ピーク強度	面間隔(Å)	ビーク強度
//./ ±0.3	中~強	11.2 ±0.2	中
10.0 ±0.3	中~強	10.1 ±0.2	中
7.4 ±0.2	\$ \	6.73 ± 0.2	勷
7.1 ±0.2	弱	5.75 ± 0.1	\$59
6.3 ±0.2	弱	5.61 ± 0.1	鋦
6.04 ± 0.2	弱	5.03 ± 0.1	弱
5.56 ± 0.1	\$5	4.62 ± 0.1	弱
s.01 ± 0.1	夠	4.39 ± 0.08	\$5
4.60 ± 0.08	弱	3.86 ± 0.07	強
4.25 ± 0.08	59	. 3.73±0.07	中
3.85 ± 0.07	強 .	3.49 ± 0.07	弱
3.71 ± 0.05	強	3.07 ± 0.05	弱
3.04 ± 0.03	霸	3.00 ± 0.05	弱
2.99 ± 0.02	弱	2.01 ± 0.02	弱
2.94 ± 0.02	鍋		

で示されるものであるととを特徴とするゼオラ イト組成物、に存する。

以下、本発明につき辞細に説明するが、まず 本発明に保るセオライト組成物及びその合成法 有効なゼォライト合成法について鋭意検討を頂 れた結果、従来のゼオライト合成。 特にベンタ シル型ゼオライト合成に使用された例がほとん どないアルミナ源を用いると共に、 リン酸源を 共存させるととにより、いくつかの特徴を有す る新規なゼオライト組成物を見出すに到つた。 さらに、とれらを触媒として適用した際には従 来の Z S M - s 型ゼオライトよりも選択性が非常 に良好であるとの結果を得て本発明を完成した。

即ち本発明の目的は新規で有用なセオライト 組成物を提供することにあり、その要旨は、水 に難溶性のアルミナ源とシリカ 版。リン酸源 び有機アミン若しくは第 4 級アンモニウムオ ンとを含有する水性混合物を水熱 反応させると とにより得られる結晶性アルミノホスホシリケ ートであつて、主要な粉末 * 線回折ピークが下 配象ー/又は袋ー2:

における特徴について説明する。

その第1の特徴は、本発明に係るゼオライト 組成物の製造においては、アルミナ原として水 に実質上不容な固体状のアルミナ給源を用いる ことである。従来、シリカ/アルミナ比が10 以上のセオライトの合成に際しては水に易容性 のアルミナ旗を使用することが一般的である。 このようなアルミナ原の代表的な例としては硫 酸アルミニウム。アルミン酸ナトリウムなどが ある。この理由としては、水に可溶性のアルミ ナ源を用いてゲルを調製した方が、反応性の良 いゲルが生成し、そしてセオライト結晶の成長 が容易になるためと推定される。これに対し、 水に不溶性のアルミナ顔を使用する例としては、 例えばCB2-/型セオライト(特開昭52-7.823)等のシリカ/アルミナモル比が低い ゼオライトの合成に比較的多く見られるが、 Z 8 M ~ s 型 ゼオライト合成の 実施 列等では 圧倒 的に水に可容性のアルミナ旗を使用した実験例 が多い。本発明らは水に不溶性のアルミナ旗を

を抑制して生成するとを見出した。本発明により始めて仕込み時のシリカ/アルミナモも、ないよるというのであっても、ないは、ないは、ないないないないないないない。ない、他の結晶相がいくらか粉末をかった。ない、他の結晶相がいても、反応選択性良好である。

本籍明の乳ョの特徴は、本発明に係るゼオライト組成物中にリンが含有されることである。ゼオライト、例をば28M-s型セオライトにおいては、通常、ゼオライトを一度合成した後に、確々のリン化合物によつて当該なり、Catal.、26、4/8(42))。リンを担持することにあり、解としての反応の選択性改良が認められないる。これに対して、リン段類を公知であり、例を代特闘昭s9-/3.62/にはリン段塩を發情

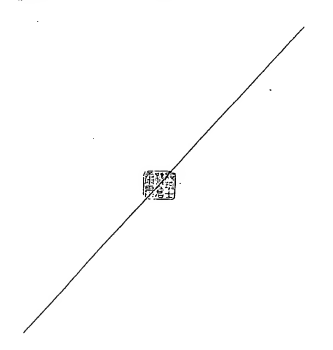
シリカ/アルミナモル比が高いことが特徴的で あり、英願その製造例、使用例を見るに、その 比が約30以上の場合が多い。高シリカゼオラ イトの合成では、仕込みゲル組成のシリカ/ア ルミナモル比が牛成物のシリカノアルミナモル 比とほぼ対応するので仕込み時のとの比も約 30以上の場合が多い。この比が低く、特に 20以下となつた場合には他の結晶相、例えば モルデナイトあるいはα-クリストバライトな どが、2814-12型セオライトにかわり主たる結 晶相となるか、非晶質の生成物しか待られない。 **ナなわち、実質上他の不細物相に汚染されてい** ない 284-5型セオライトを合成 することは因 雕であつた。そのため、とれらを触媒として用 いた場合は反応選択性等が当然良好ではなかつ た。しかしながら、本発明者らは水に不溶性の アルミナ原、特に掛ペーマイト相を使用し、リ ン酸原を共存させることにより、シリカノアル ·ミナモル比が20より低い場合でも目的とする ゼオライト相が容易にしかも他の 結晶 相の汚染

剤として使用する方法が開示されている。との 公開特許公報ではシリカ/アルミナモル比が 20より大きく、好ましくは500以上の高シ リカゼオライトを合成する際にリン酸塩を添加 し、結晶形態を規定したセオライトを製造する 方法を記載している。その生成物中に含まれる リンの含有量は 0.01 wt # 程 度 以下 である。 また、従来の他の公知の技術を見ても2881~5 型ゼオライト中に含まれるリンの含有量は低か てある。とれに対し、本発明者らが完成するに 到つたセオライト製造法に依れば、生成物中の リンの含有量は少なくともの.Os Wax 以上であっ り、ある場合では1.0 Wt多以上にも遊する。す たわち本発明に係るセオライト組成物中には、 それを俗飾する以前にかたりの気のリンが存在 する。

本発明の第4の特徴としては、本発明による ゼオライト組成物を触媒として用いた場合に、 その反応選択性が良好なことがある。すなわち、 本発明により製造された、例えば 28 X-1 型ゼ オライトは、後に示す実施例より明らかな如く。 従来の28M-1型セオライトと比較してその反 応選択性に優れ、従来の28M-1型セオライト が保持する形状選択性がさらに改良されること が判明した。

次に本発明に係るゼオライト組成物の製造方法について説明する。

類水酸化物等を適当量加えることが必要である。 水熱反応前に調製するスラリー状混合物の組 成範囲は以下の通りである。



組合せも用いることが可能である。シリカ源と しては従来のゼオライト製造技術で使用される 水ガラス、コロイド状シリカ、シリカヒドロゲ ル。無水ケイ餃。オルトエチルシリケート等を 用いることができるが、好ましいシリカ原はコ ロイド状シリカである。有機アミンとしては! ~3級の炭器数1~8のアルキル葢を有するア ミンが、また第4級アンモニウムイオン源とし ては、第4級アンモニウム塩あるいは水酸化ア ルキルアンモニウム等が好通である。また、水 格放中でとれらを生成すると予想される化合物 の組合せ。例えばアミンとハロゲン化アルキル とを使用することも可能である。水酸化アルギ ルアンモニウム敢いは有機アミンを添加する場 合には、水酸化物源の添加を省くこともできる。 水盤化物原はシリカ源として水ガラスを使用す る場合にもその添加を省くことができるが、例 えばシリカゾルと第4級アンモニウム塩の組合 せて用いる際には、水酸化ナトリウム、水酸化 カリウムなどのアルカリ水製化物。アルカリ土

1 リダト島 不利日	3~100	0.05-0.40	00.10-2.00	0.01-0.5	
好過不能阻	1-300	0.05-0.50	0.05-2.00	0.1~10.0	
pe	0001-1	0.1-20.0	00.5~20.0	0.1~10.0	
	· も 式	•	•		
٠	./Al;0,	/810g	/ 6102	Biug	

P.0.4

cだしBは右段テンプレート題)

ゲル組成物は実質的に結晶化が進行する温度 で必要な時間加熱することで目的生成物へと導 くことがてきるが、好適には100~300℃ の反応温度で結晶化が進行するまで加熱を実施 することが好ましい。 加熱反応時間は、 使用す る原料、複合物組成比、水熱反応器温度などに よつて当然変化するが、実質的にはノユ時間か 5約30日間が適当である。 該反応は通常グル 組成物を耐圧容器に入れて自然発生圧下あるい は結晶化を阻害しない気体の共存下で合成され る。このようにして得た生成物は、前記表ー/ 又は役~4、主として表~/に示される粉末▼ 級回折パターンを有し、その組成は好適には、 8iO,/Al,O, モル比が/~/00. さらに好ま しくは/~so. P.O./Al.O. モル比が O.O /~ 10の範囲に存在する。

上述のどとく製造されたゼオライト組成物中 には能加した有機テンプレート削が取り込まれ ているか、これは例えば焼成により容易に除去 することができる。この操作によりゼオライト

応でキシレン類を製造する技術は公知である。 しかし、未修飾の 28 M-1 では、最も有用であ るp-キシレンの選択率が低く、キシレン類の 分布は熱力学的組成に近いものにをつている。 本発明に係る生成物を触媒として使用すること により、未修飾のせまでもp--キシレンの選択 塞が改良される。本発明に係る生成物を触媒と してトルエンをアルキル化してジアルキルペン センを製造する際の反応条件としては、常圧へ s 0 kg / ⊶ c の圧力、温度 3 0 0 ~ 6 0 0 ℃、 トルエン/アルキル化剤のモル比!~ゞ、及び WHSV 0.5~40 hr-1 の範囲が適当である。 反応ガスとして水器を同伴ガスとして使用する 協合には Hz ノトルエンのモル比!~10の 範囲 が好渡てある。アルキル化剤としてはメタノー ル、エタノールなどのアルコールや、エチレン. プコピレン等のオレフインが好適に使用できる。 (寒 筋 例]

以下に契約例により本発明をさらに具体的に 説明するが、本発明はその安旨を超えない限り. 中の水分も除かれ、いわゆる活性化された状態となり、減々の分子例をば水、有級化合物等を 吸着しりる状態となる。

さらに触族として用いる場合、所望であれば 様々の金属イオン交換することができる。また 当該セオライトを日型にするには、当業者によ く知られているように、アンモニウムイオンで イオン交換した後、能成するか、あるいは直接 盤と反応させることにより実施できる。

本発明によるゼオライト組成物を 触媒として 用いる反応としては、様々のものが挙げられる が、特に形状選択性が必要とされる反応、例え ばジアルキルペンゼン化合物の製造、メタノー ルからの炭化水素合成等に好適に用いられる。

このような例の1つとしてトルエンのアルキル化によるジアルキルベンゼンの製造がある。 従来からトルエンをメチル化してキシレン類を 製造する技術が知られており、種々の触媒で検 討されてきた。 ZSM-+ 型ゼオライトを触媒と し、トルエンのメタノールによるアルキル化反

以下の実施例によつて限定されるものではない。 たお以下の実施例において、擬ペーマイトとし てはコンデイア社製品(Al₂O₃ 含有量 2 5 多) を、またシリカンルとしては触媒化成社製品 (カタロイド 3-30 H、 810, 含有 数 30 多) を用いた。

寒 施 例 /

∠の水で洗浄した後、 / 0 0 ℃で乾燥した。収登 4 7 .5 9 。 との生成物の 粉末 X 顔回折図は、 2 S M − 5 型のパターン (前記 3 − 1)を示しを (後量のギスモンデン型結晶によると思われる 回折ビークが検出された。

本実施例におけるゲル組成は \$10,/Al₂O, /0. P₂O,/SlO₂ 0.20. NaOH/SlO₂ 0.96. R/SlO₂ 0.1%であつた。また生成物の化学分析値は P 1.6 wt 5. P₂O,/Al₂O, モル比 0.21. SlO₂/Al₂O, モル比 10.1であつた。

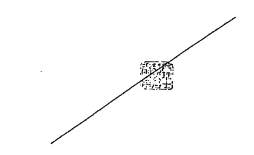
実施例ユ~10

実施例/とほぼ同様の操作により合成を行った。これらのグル組成及び水熱反応条件を表 3 に示した。

比較例 /

アルミナ砂として擬ペーマイトのかわりにアルミン酸ナトリウムを使用して実施例をと同じ 組成の混合物を調製し、/ 5 0 ℃で 6 ま時間、水熱反応を行なつた。生成物の粉末 8 般回折バターンを測定した所、非晶質相であつた。

実施例!!



<u>表</u>

	テンブレート		ゲル組	成(モ	ル出)			触媒	生成物(日型)分析結果			
吳施例	剂 (R)	P.O.,	Y1,0,	810,	неон	R	水热反応条件	x R D	番号	P (₩t%)	810 ₂ /A1 ₂ U, (モル比)	P,0,/AL,0, (モル比)
2	TPABr	0.20	0.10	1.0	0.89	0.14	/50%72hr	Z3M-5 <u>和</u>	2	0.18	10,5	0.023
3	•		0.20	,		•	/60%7/hr	,	3	0.024	4.9	0.024
×	•	•	,	,	0.76	,	160%///br	,	u	0,33	5.4	0.33
£	,	,		•	1.03	,	160%72hr	•	•	0.21	3.3	0.21
6	,		0.08		0.89	•	150%	•	6	0.94	13.6	0.16
7	,		0.04	,	0.85		• /•	,	2	1.5	47./	0.45
8	,		0.02	,	0.82		, /69 hr	•	8	0.22	49.2	0.12
9	TEABr*1		0.20	•	0.96	,	160%87 hr	,	9	0.021	w.2	0.021
10	TBABr*2		,	•		•	/60%72hr	2814-//型 *3	10	0.026	\$,2	0.026

(住) *1) t3ABr:テトラエチルアンモニウムブロミド

*2) TBABr: テトラプチルアンモニウムプロミド

*3) 284-11位: 前記表~ 2の回折パメーン

実施例 / 3 ~ / 6

実施例!!で調製した各触媒を用いてトルエンのメタノールによるアルキル化反応を実践価になった。反応は常圧流通反応で石英製の反応管を用いた。反応条件はトルエングかつた。ないを発展した。ででは、反応ではした。これらの結果を表にした。といていした。

比取例2

以下のようにしてリン酸湖を能加せず、水に 可解性のアルミナ源を使用して 2 B M - s 型ゼオ ライトを合成した。

2.9 9 の水酸化ナトリウムを 1 0 0 mlの水に 俗解した水解液に 6.2 9 の アルミン酸ナトリウムを 前加した後、 2 9.9 9 のジェタノールナミンを 加えた。 次に、 悦祥を続けながら 2 6 4 9 のシリカゾルを 加えた 放、 さらに 室温で 3 0 分間 競拌した。 このゲル水溶液を 1 7 0 で で 8 6

		500°	←	—	+
15	6	27.0	28.7	28.1	27.2
		42.0	¥4.0	44.5	44.5
		500°	-	-	←
16	7	27.9	28.2	27.3	29.0
		42.2	43.3	44.4	44.5
11. 00 (En		505°		5/0°	
比较例		44.3	38.6	33.7	
3		23.8	24.6	25.6	

*) 反応結果の各欄中、上段社反応温度(C)を、中段はトルエンの転換器(多;理論成大値は50多)を、また下段は生成キシレン中のpーキシレンの割合(多)を示、す。

上記表 4 から 4 発明 5 保る ゼオライト 組 反 物は 従来の 2 5 M - 5 型 ゼオライト 6 比 収 し て 、 p - キシレンの 選択性が 大幅 16 向上 している 2 とが 必められる。

時間水熱反応を行かつた。

比較例 3

比較例2の水熱反応生成物を実施例//と同様にして触媒化し、実施例/2と同様を条件下に反応を実施した。結果を表々に示す。

	触媒		反 応	結 果	*)
実施例	推导		反 応	時 間	
	18 5	/~2 hr	3~# hr	5~6hr	7~8 hr
	-	500 "	←	+	←
/2	1	26.4	26.9	27./	26.0
	_	60.8	64.4	65.7	66.0
		525°	-	-	←
/3	¥	29.3	30.7	32,4	31.6
		\$2.0	2.22	57.9	59./
		500°	-	←	
14	\$	26.2	26.5	27.2	
	_	\$1.7	54.4	56.6	

〔発明の効果〕

本発明のゼオライト組成物はこれを触媒として使用した際に選択性、特に形状選択性が良好である。 .

特許出願人 三菱化成工業株式会社代 理 人 弁理士 長谷川 ーほか/名